

OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA

M.º de publicación: ES 2 050 069

2) Número de solicitud: 9201424

(B) Int. CL*: C07D 471/04, //A61K 31/505 C07D 261/20, (C07D 471/04

CO7D 239/00, CO7D 221/00)

(3)

SOLICITUD DE PATENTE

ĽΑ

Fecha de presentación: 10,07,92

(6) Fecha de publicación de la solicitud: 01.05.94

Delicitante/es: Vita-Invest, S.A. C. Fontsanta, 12-14 Sant Joan Despi, Barcelona, ES

(2) Inventor/es; Marquilles Olondriz, Francisco; Bosch Rovira, Anna;

(b) Título: Procedimiento para le obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - benzistxazo] - 3 - il) piperidino [etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a] pirimidin - 4 - ona.

Procedimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - [6 - fluoro - 1,2 - banzicoxazol - 3 - il) piperidi - no] etili - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - piridol [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona.

El procedimiento consiste en hacer rescolonar un compuesto de fórmula Z - CH₂CH₂ - 1, donde Z es el redical 2 - metil - 4 - oxo - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - piridol [1,2 - alprimidín - 3 - ilo y l. un grupo entiente como halógeno o un alquil o arisulfonllo, con la 4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar la 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar la 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar la 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoil) piperidina, para dar la girimidín - 4 - ona, que por reacción con hidrocioruro de hidrociamina da la correspondiente odema 3, [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluorofenil) - 1 - (hidroximino) metil) piperidini) atili - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona, la tual se ricila en condiciones hásicas a la 3 - [2 - [4 - [6 - fluoro - 1,2 - benziscazol - 3 - il) piperidino etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona, se sobtiene el compuesto 9 - [2 - [4 - [6 - fluoro - 1,2 - benziscazol - 3 - il) piperidini) etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido [1,2 - a] pirimidín - 4 - ona, de tomula 1.

Dicho compuesto tiene aplicaciones fermacéuticas por sus propledades antisicóticas.

Venta de francoules: Oficino Española de Patentes y Maryes, ((Panent de

DESCRIPCION

La presente invención tiene por objeto un pro-codimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 -fluoro - 1,3 - bensiscorasol - 3 - il)piperidinoletil - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrabidro - 4H - pirodo[1,2 - a)pirimidin - 4 - ona de fórmula 1.

compuesto que tiene aplicaciones farmacéuticas por sus propiedades antisicóticas. Antecedentes do la invención En la literatura química se encuentra descritos procesos similares al primer paso de dicho proce-dimiento.

dimiento.

La patente ES 500814 describe la reacción entre 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - onas de fórmula 2, donde W es un grupo saliente, con 4 - bensellpiperidinas, así como con sus correspondientes comas.

La patente ES 553419 describe la rescción de dichos compuestos de fórmula 2, donde W es un grupo sallente, con 3 - (4 - piperidil) - 1,2 - benzisoxazoles.

Sisonasoies.

Fujita y col. (Ann. Rep. Sankyo Res. Lab., 1977, 29, 75 - 98, obtienen diversos derivados 2 con W = piperidino, morfolino y 1 - piperasinilos por reacción entre compuestos 2 con W = Cl. Br. OTa y las correspondientes piperidina, morfolina

y piperasinas, respectivamente.

Dichos autores describen también la resceión de compuestos de fórmula 3, donde R = H y W = Cl con el mismo tipo de aminas mencionadas en al caso anterior para obtener compuestos 3 con W = piperidino, morfolino y 1 - piperazinilos.

En las patentes EP 453042 y EP 358388 es manciona la alquilación de oximas de 4 - bensollpiperidinas, así como de sus correspondien-tes 3 - (4 - piperidil) - 1,2 - bensisoxasoles, con compuestos de estructura I, donde W es un grupo saliente y R es un sustituyente distinto de hidrógeno.

Respecto al segundo paso del procedimiento objeto de la presente invención, en la patente ES 500814 se describe la reacción entre compuestos de estructura 4 e hidrocloruro de hidroxilamina para dar las correspondientes oximas, pero

no se halla descrita para sus 6,7,8,9 - tetrahidro derivados correspondientes.

Finalmente, en las patentes EP 453042 y EP 368388 está descrita la etapa de ciclación de oximas a benzisoxasoles sobre compuestos de estructura 5, pero con R distinto de hidrógeno.

Descripción de la invención

Descripción de la invención

El procedimiento para la obtención de 3
[2 - [4 • (6 - fluoro - 1,2 - benzizorazol - 3
il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro

4ii - pirido[1,7 - ajpirimidin - 4 - ona 1, objeto

de la presente invención, consiste en hacer reac
cionar un compuesto de fórmula Z - CH2CH2
I. 6, donde Z es el radical 2 - metil - 4 - oxo
6,7,6,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,7 - ajpirimidin

- 3 - lo y L un grupo saliente como halógeno o

un alquil o arisulfonilo, con la 4 - (2,4 - difluo
robensoll)piperidina Z para dar la 3 - [2 - [4
(2,4 - difluorobenzoll)piperidino] etil] - 2 - metil

- 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] pirimi
din - 4 - ona 3, que por reacción con hidrocloruro

de hidroxilamina da la correspondiente oxima 3

- [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluoroseni)) - 1 - (hidro
ximino)metil|piperidino[etil] - 2 - metil - 6,7,8,9

- tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - ajpirimidin - 4
ona 9, la cual se cicla en condiciones hásicas a la

3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - hensisoxasol - 3
il)piperidino[etil] - 2 - metil - 6, 7,8,9 - tetrahidro

- 4H - pirido[1,2 - ajpirimidin - 4 - ona 1.

El procedimiento simiético se puede esquema
tizar del siguiente modo:

tizaz del siguiente modo:

65

La N - alquilación de 4 - (2,4 - difluerobensoil) piperidina 7 con las 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - aprimidin - 4 - onas 6 se lleva a cabo en un disolvente inerte tal como cloruro de metileno, acetonitrilo, N - metilprolidona o N,N - dimetilformamida en presencia de una base tal como un hidróxido, un carbonato o un bicarbonato alca-

formamida en presencia de una base tal como un hidróxido, un carbonato o un bicarbonato alcalino y a una temperatura comprendida entre 50 y 100°C, preferentemente entre 70 y 90°C. Adicionalmente, se introduce ioduro potásico en el medio de reacción cuando L = Cl.

La orimación del compuesto obtenido 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorobenzoll)plperidinoletii] - 2 - metil - 8,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 + appirimidin - 4 - ona § se lleva a cabo por reacción con hidrocloruro de hidroxilamina según los procedimientos clásicos (ver. por ejemplo, "Advancad Organic Chemistry". J. March. 2ª Edición Pág. 825). Se utiliza preferentemente etanol como disolvente y un hidróxido alcalino tal como hidróxido potásico, una amina tal como piridina o una mescla de ambos, como catalizador de la reacción, llevándose a cabo ésta a la temperatura de ebullición de la mescla.

Finalmente, la ciclación de 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluorexenil) - 1 - (hidroximino)metil]piperidino[etil] - 2 - metil - 8,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona qua la la 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - bensisoxasol - 3 - ll)piperidino[etil - 2 - metil] - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona

de realiza en un disolvente inerte y en presencia de una base apropiada como pos ejemplo agua y un hidróxido, carbonato o bicarbonato alcalino o bien tetrahidrofurano o dioxano y un hidrore o alcóxido alcalino. Se utiliza preferentemente agua e hidróxido potásico. La reacción se llava a cabo a temperaturas comprendidas entre 50 y 120°C, preferentemente a la temperatura de ebullición de la mescla de reacción.

A titulo ilustrativo y no limitativo del procedimiento de obtención descrito en la presente memoria, se detallan a continuación los ejemplos prácticos:

commencia, se detallan a continuación los ejemplos prácticos:

Ejemplo 1

S - (\$\frac{3}{2}\$ - hidroxistil) = \$\frac{3}{2}\$ - metil = 4H = pirido[1,2] = apririmidin = 4 - cas

Una mescla de 18,8 g (0,2 mol) de 2 - aminopiridina, 38,4 g (0,3 mol) de acetilbutirolactona y 8 g de ácido polifosfórico se calienta, con agiación, a 160°C durante 10 horas. Se deja enfriar a 80°C y se añaden 200 mL de agua. Se agia a dicha temperatura hasta la total disolución del crudo de reacción. Se deja enfriar a temperatura ambiente y se neutralisa con hidróxido sódico al 40%. La disolución acuosa obtenida se extrae en contínuo con 250 mL de cloruro de metileno. El cloruro de metileno se concentra a mitad de volumen y se enfría a - 10°C. Precipita un sólido que se separa por filtración. Se obtienen 14,2 g; Reio.: 34,8%, pf = 165,8 - 167,6°C. IR. (pKBr): 3241 (t. OH)/5081 (t. CH ax)/2942, 2856 (t. CH al)/1669 (t. CH col)/1637 (t. C. m.)/1472/1044/777. ERMN (DMSO - d³, 200 MHs); 8,8 - 8,9 (sc. 1H, sz)/7,8

(sc. 1H. ar.)/4,7 (t. 1H. OH)/3,5 - 3,6 (d x t, 2H, CH₂CH₂C)/25 (t, 2H, CH₂CH₂C)/2,46 (s, 3H, CH₃CH₃C)/2,45 (s, 3H, CH₃C)/2,46 (s, 3H, CH₃C)/2,5 (s, 3H, CH₃C)/2,5 (s, 2H, CH₃C)/2,6 (s, 3H, CH₃C)/2,8 (s, 2H, CH₃C)/2,6 (s, 3H, CH₃C)/2,7 (s, 2H, CH₃C)/2,6 (s, 2H, CH₃C)/2,2 (s, 3H, CH₃C)/2, s (see Approximation of the state of the second of th

A una disclusión de 2 g (0,0086 mol) de 3 - (2 - hidroxietil) - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] primidin - 4 - one en 10 mL de cloruro de metileno, se la afiaden 2,3 g (0,0193 mol) de cloruro de tionilo y la mezcla se agita a temperatura ambiente durante 24 horas.

Se concentra por destilación a vacío y el residuo se fracciona en carbonato sódico al 10% en agua y cloruro de metileno. La fase orgánica se seca con sulfato magnésico, se filtra y lleva a sequedad. El residuo sódico se tritura en heptano, se filtra y seca al aire. Se obtienen 1,4 g de producto; Rdko.; 64%, pf.: 75,7 - 79,8 °C. IR (pKB;): 2955, 2900 (t CH al)/1638 (t C = 0, t C = N)/1638, HRMM (CDCl₃, 200 MHz): 3,9 (t, 2H, CH₂)/3,75 (t, 2H, CH₂)/3,0 (t, 2H, CH₂)/2,9 (t, 2H, CH₂)/2,3 (e, 3H; CH₃)/1,8 - 2,1 (ac, 4H, CH₂CH₂).
Elemplo 4

Acido N - stoxicarbonilisonipecótico

A una disolución de 50 g (0,3875 mol) de ácido isonipecótico en 500 mL de agua se aliaden 50 g (0,4716 mol) de carbonato sódico. A continuación se afiaden con agitación una disolución de 63 g (0,5806 mol) de cloroformiato de etilo en 600 mL de tolueno y la mescla se agita vigorosamente durante 20 horas. Se deja reposar. Se saparan las fases. La fase inorgánica se acidula con HCl (c) y se extrae con Cl₃CH₂. La fase orgánica resultante se seca con sulfato magnésico y se filtra. El disolvente se elimina por evaporación y el residuo aceitoso se seca a vacío a con HCl (c) y se extrae con Cl₂CH₂. La fase organica resultante se seca con sulfato magnésico y se filtra. El disolvente se elimina por evaporación y el residuo aceitoso se seca a vacío a 90°C. Tras enfriamiento, el producto cristaliza en el transcurso de varios días. Se obtienen 75,6 g; Rdto.: 97%. IR (film.avap.): 2700 - 3500 (c OH écido)/1728 (t C = O ácido)/1675 (t C = O carbamato)/1434.RRMN (CDCis, 60 MHz): 11,3 (s, 1H., OH)/4,1 (ac, 4H, CH₂O y CH₂ piper.)/2,2-3,2 (sc, 3H, piper.)/1,5 - 2,1 (ac, 4H, piper.)/1,3 (t, 3H, CH₂).

Ejemplo 5

Clovaro del ácido N - elexicarbonilisonipecático disolución de 75,6 g de ácido N · etoxicarbonilisonipecático en 315 mL de cloruro de tionilo se agita durante 1 hora a temperatura ambiente. Se destila el cloruro de tionilo a presión atmosfárica y a continuación el residuo a 129°C/4 mmHg. Se obtienen 65,1 de producto; Rdto.: 78,8%. IR (film): 2955, 2855 (t, CH al)/1788 (t C = O COCI)/1694 (t C = O carbamato)/1433/1222/g50/765.

Ejemplo 6

Ejemplo 6 4 ½ (2,4 - difluorobenzoil) – 1 – stoxicarbonilpipe-ridina

14(8.4 - dijinorobensou) - 1 - stextearconupiperidita.

Una mescla de 20,6 g (0,0938 mol) de cloruro de ácido N - etocicarbonil isoniopecático, 77 mL (0,7855 mol) de 1,3 - difluorobenceno y 25 g (0,1873 mol) de tricloruro de aluminio se rafique durante 2 horas. Se deja enfriar. El crudo de reasción se vierte sobre una mescla de 40 g de hielo y 60 mL de agus. Se extras con tres porciones de 50 mL de Cl₂CH₂. La fase ergánica se seca con sulfato magnésico y se rotavopora. El residuo se destila a vacío (pe: 189°C/4 mmHg). Se obtienen 18,9 g; Rdto.; 67.8%. IR (film): 3068 (\$ CH ar)/2944, 2855 (\$ CH ai)/1694 (\$ C m O catona y carbamato)/1608, 1427 (\$ C m C ar)/1222/988. HRMN (CDCla. 200 MHs): 7,9 (\$c, 1H, ar)/6,9(\$c, 2H, ar)/4,20 (\$c, 2H, piper.)/4,18 (q, 2H, CH₂O)/3,28 (\$c, 1H, CHCO)/2,9 (\$c, 2H, piper.)/1,85 (\$c, 2H, piper.)/1,85 (\$c, 2H, piper.)/1,85 (\$c, 2H, piper.)/1,85 (\$c, 2H, piper.)/1,25 (\$c, 3H, CH₂O). Clorhidrato de 4 - (2,4 - difinorobenzoil)piperidi-

55

C - 56,56 H - 5,98 Cl - 14,52 F - 7,78 N - 8,60 % Hallado: C - 56,49 H - 6,10 Cl - 14,48 F - 8,02 N - 8,52.

% Calculado:

Ejemplo 9 3 - [\$ - [4 - [1 - (2,4 - diffuorofenil) - 1 - [hidro-zimino]metil]piperidino] etil] - 2 - metil - 5,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] pirimidin - 4 -

Se mesela una disclusión de 7.0 g (0.0143 mol) de diclorhidrato de 3 - [2 - [4 - (2,4 - difluroban-soil) - piperidino]etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetra-

Una mescla de 23 g (0,0774 mol) de 4 - (2,4 - difluorobensoil) - 1 - etoxicarbonilpiparidina y 248 mL de ácido clorhídrico concentrado se calienta, con agitación, a 100°C durante 10 horas. Transcurrido dicho tiempo, el crudo de reacción se deja entriar y se lava con 3 porciones de 50 mL de cloruro de metileno. La fase acuosa se concentra por calefacción a vacío, se afiaden 200 mL de isopropanol y se concentra una 200 mL más de isopropanol y se concentra una tercera ves. Finalmente se afiaden 200 mL de isopropanol y se agita hasta la formación de un tercera ves. Finalmente se afiaden 200 mL de isopropanol y se agita hasta la formación de un precipitado. El sólido se recoge por filtración. Se obtienen así 19 A g de clorhidrato de 4 - (2,4 - difluorobensoil)piperidina; Rdto.: 96%. pf = 216 - 220°C. IR (pKBr): 2922, 2811, 2711, 2488 (t, N - H clorhidrato)/1688 (t C = O)/1605, 1494 (t C = C ar). HRMM (CDClg, 200 MHz): 10,0 (sa, 2H, NH2)/7.7 - 8,0 (sc, 1H, ar)/6.6 - 7,1 (sc, 2H, ar)/2,7 - 4,0 (sc, 5H, piper.)/1,6 - 2,2 (sc, 4H, piper.).

Ejemplo 8

Diclorhidrato de 3 - (2 - (4 - (2,4 - difluorobenzoil)piperidino] - etil] - 2 - metil - 6.7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - difluorobenzoil)piperidino]

8.

Una mercia de 29,2 g (0,1116 moi) de elorhidrato de 4 - (2,4 - difluorobensoll)piperidina,
25,3 g (0,1117 moi) de 3 - (2 - cloroetil) - 2 metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirilo - (1,2
- ajpirimidin - 4 - ona, 500 mL de acetonitrilo,
19,6 g (0,2333 moi) de bicarbonato sodico y 0,25
g (0,0015 moi) de IK se calienta a reflujo durante
10 horas. Finalizada la resección, se anaden 200
mL de agua y se agita 30 min. La mercia se extrae con 200 mL de cloruro de metileno. La fase
orgánica (superior) se separa y seca con sulfato trae con 200 mL de cloruro de metileno. La fase orgánica (superior) se separa y seca con sulfato magnésico anhidro. Se satura entonees con HCl (g) con enfriamiento externo (baño de hielo). El solido formado se filtra y seca. Se obtienen 34,4 g de diclorhidrato de 3 - [2 - [4 - [2,4 - diffuonohemeni)]piperidino]etil] - 2 - metil - 6,7, 8,9 tetrahidro - 4H - pirido] 1,2 - ajplrindidin - 4 - enas; Rdto.; 63,1%, pf > 270°C. IR(pKBr) 3377, 2944, 2511 (t) NH clorhidrato)/1683 (t C = 0)/1605 (t C = C ar). HRMN (D₂O, 200 MHs): 7,85 - 8,0 (sc, 1H, ar)/7,05 - 7,2 (sc, 2H, ar)/4,0 (t, 2H, CH₂)/3,25 (sc, 2H, CH₂)/3,65 (sc, 1H, CH)/3,2 - 3,36 (sc, 4H, piper.)/2,3 (t, 2H, CH₃)/2,2 - 2,4 (sc, 2H, piper.)/2,45 (s, 3H, CH₃)/2,2 - 2,4 (sc, 2H, piper.)/1,8 - 2,1 (sc, 5, piper).

Análisis elemental cuantitativo para Capulodo:

15

hidro - 4H - pirido [1,2 - a]pirimidin - 4 - ona en 70 mL de piridina con otra de 5,4 g (0,0777 mol) de clorhidrato de hidroxilamina en 100 mL de etanol. A la disolución resultanto se añaden 1,6 g (0,0286 mol) de hidróxido potásico y a continuación se refluye durante 10 horas. Se lleva a sequedad por destilación a presión raducida: El residuó se fracciona en 100 mL de H₂O y 100 mL de Cl₂CH₂. La fase orgánica se lava con agua (2 x 50 mL). Se seça con sulfato magnético anhidro y se lleva a sequedad. El residuo se recristalisa de acetato de stillo. Se obtienen 4,7 g de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - diffuorofenil) - 1 - (hidroximino) metil[piperidino]etil] - 2 - mail - 6,7,3,9 - tetrahidro - 4H - piridol1,2 - apirimidin - 4 - ona; Rdtc.: 76,2%. pf: 172 - 182°C. IR (pKHr): 2944, 2800 (t CH al/1650 (t C m O y t C m)/1538/966. ERMM (CDCl₃, 200 NMs): 10,8 (sc, 1H, N - OH)/7,2 (sc, 1H, az)/6,9 (sc, 2H, az)/3,9 (t, 2H, CH₂)/2,7 (sc, 2H, piper.)/2,4 (sc, 3H, piper.)/2,2 (sc, 3H, CH₃)/1,7 - 2,1 (sc, 10H, piper).

% Calculado: C-64,17 H-6,56 F-8,88 N-13,01 % Hallado: " C-64,32 H-6,42 F-8,71 N-13,12

Ejemplo 10
3 - [8 - [4 - [6 - fivoro - 1, 2 - bensisonaro] - 3 - ii) priperidino [stil] - 2 - metil - 6, 7, 8, 9 - tetrahidro - 4H - pirido [1, 2 - a] pirimidino - 4 - ema 1.

A una suspensión de 40 mg (0,9166 mol) de hidruro sódico al 55%, su aceite en 2 mL de THF se añadem 0,1089 g (0,2532 mol) de 3 - [2 - [4 - [1 - (2, 4 - diffuorolemi)] - 1 - (hidroofimino) metil [piperidino] etil] - 2 - metil - 6, 7, 8, 9 - tetrahidro - 4H - pirido [1, 2 - a] pirimidino - 4 - cona y la mescla se refluye durante una hora. Se añaden 5 mL de agua y se extrae con 2 porciones de 10 mL de cloruro de metilano. La fase orgánica se seca con sulfato magnésico anhidro y el disolvente se elimina por destilación a presión reducida. Se obtiene 88 mg de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - bensisonago] - 3 - il) piperidino [etil] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido -

[1,2 - a)pirimidin - 4 - cna; Rdto.: 84,7%. pf: 170°C. IR (pKBr): 3060 (t CH ar)/2944; 2800 (t, CH al)/1650 (t C = 0 y t C = N)/1527/1122. HRMN (CDCls, 200 HMz): 7,70 - 7,77 (d x d, 1H, ar)/7,21 - 7,28 (d x d, 1H, ar)/7,0 - 7,1 (d x d, 1H, ar)/3,9 (t, 2H, CH₂)/3,0 - 3,5 (cc, 3H, piper.)/2,85 (t, 2H, CH₂)/2,75 (sc, 2H, piper.)/2,55 (sc, 2H, piper.)/2,3 (s, 3H, CH₃)/2,1 (ac, 4H, piper.)/ 1,9 (sc, 6H, piper.). Análisis elemental cuantitativo para C₂₃H₃₇FN₄O₂ (PM = 410,49):

% Calculado: C-67,30 H-6,63 F-4,63 N-13,65 % Hallado: C-67,16 H-6,70 F-4,57 N-13,72

Ejemplo 11

3 - {2 · {4 · {6 · fluoro · 1,2 · benzisozerol · 3 · il/piperidino/elil/ · 2 · metil · 6,7,8,9 · tetrahidro · 4H · pirido(1,2 · ejpirimidin · 4 · one 1.

1 g (0,0023 mol) de 3 · [2 · [4 ·]1 · (24 · diflurorofenil) · 1 · (hidroximino)metil|piperidinoletil| · 2 · metil · 6,7,8,9 · tetrahidro · 4H · pirido[1,2 · a]pirimidin · 4 · ona se adiciona sobre una disolución de 1 g de KOH en 10 mL de agua. La mescla se refluyo durante una hora. Se deja enfriar y se extrae con dos porciones de 10 mL de cioruro de metileno. La fase orgánica se seca y el disolvente se elimina a presión reducida. Se obtienen 0,75 g de 3 · [2 · [4 · (6 · fluoro · 1,2 · bensiso-xesol · 3 · il)piperidinoletil| · 2 · metil · 6,7,8,9 · tetrahidro · 4H · pirido[1,2 · a]pirimidin · 4 · ona; Rdto.: 78,7%. pise170°C. IR (pKB):3060 (i CH ar)/2944, 2800 (t CH al)/1650 (i C = 0 y t C = N)1527/1122. HRMN (CDCls, 200 HMz): 7,70 · 7,77 (d x d, 1H, ar)/7,21 · 7,28 (d x d, 1H, ar)/7,0 · 7,17 (d x d, 1H, ar)/2,25 (s, 2H, CH₂)/2,75 (sa, 2H, piper.)/2,25 (sc, 2H, piper.)/2,3 (s, 3H CH₃)/2,1 (sc, 4H, piper.)/1,9 (sc, 6H, piper.).

Análisia elemental cuantitativo para CesH₂₇FN₄O₂ (PM = 410,49):

% Calculado: C-67,30 H-6,63 D-4,63 N-13,65 % Hallado: C-67,42 H-6,59 D-4,68 N-13,60

16. 6 B u Mangejag

55

REIVINDICACIONES

REIVINDICACIONES

1. Procedimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - bensisoussol - 8 - 1]) piperidinojetil]. 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona, que consiste en hacer reaccionar un compuesto de fórmula Z - CH2CH2 - L, donde Z es el radical 2 - metil - 4 - ono - 8.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 3 - ilo y L un grupo saliente como halógeno o un alquil o aribulfonilo, con la 4 - (2.4 - diffucrobensoil) piperidina para dar la 3 - [2 - [4 - (2.4 - diffucrobensoil)] - 1 - piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona que por reacción con hidocoloruro de hidroxilátima da la correspondiente cxima 3 - [2 - [4 - 1] - (2.4 - diffucrofenil) - 1 - (hidroximino) matilipiperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona lla cual se cicla en condiciones hásicas a la 3 - [2 * [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj 1.2 - ajprimidin - 4 - ona, según la raivindicación 1, caracterizado porque la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona, según la raivindicación 1, caracterizado porque la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona, según la raivindicación 1, caracterizado porque la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fluoro - 1.2 - benzisonasol - 3 - il) piperidinojetil] - 2 - metil - 6.7.8.9 - tetrahidro - 4H - piridoj1.2 - ajprimidin - 4 - ona, según la raivindicación en caso hacicado anteriormente descrito, con la 4 - (2.4 - difluorobensoil) piperidina en un disolvente increte tal como cloruro de metileno, acatomitilo, N - metilpiratidona o N,N - dimetilformamida, de preferencia acctonátrio de preferencia blcarbonato chidróxido alcalino de preferencia blcar

cia de reacción, cuando el disolvente elegido es

de bajo punto de ebullición tal como ocurre en el caso del cloruro de metileno o acetonitrilo, y preferentemente entre 50 y 80°C, cuando el disol-vento es de alto punto de ebullición como en el caso de la N - metilpirrolidona o N,N - dimetil-formando. formamida

formamida.

4. Procedimiento para la obtención de 3 - [2 - [4 - (6 - fiuoro - 1.2 - bensisotazol - 3 - il)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetra-hidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona, según la reivindicación 1, caracterisado porque la reacción entre la 3 - [2 - (4 - (2,4 - difluoro-bensoil)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a]pirimidia - 4 - ona y el clorhidrato de hidroxilamina se lleva a cabo en un disolvente polar inerte tal como un alcoy el clorhidrato de hidroxilamina se lleva a cabo en un disolvente polar inerte tal como un alcohol de bajo peso molecular, de preferencia etanol, y en presencia de una base orgánica, tal como una amina terciaria o heterociclica, de preferencia piridina, o una base inorgánica tal como un carbonato o hidróxido alcalino, de preferencia hidróxido potásico o bien una mescla de ambas, de preferencia una mescla de piridina e hidróxido potásico y a la temperatura de reflujo de la mescla.

potásico y a la temperatura de reflujo de la mescla.

5. Procadimiento para la obtención de 3 [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - bensisarasol - 3 il)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro
- 4il - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona, según
la reivindicación 1, caracterizado porque la ciclación de 3 - [2 - [4 - [1] - (2,4 - difluorefenil) - 1
- (hidroximino)metil[piperidino] - etil] - 2 - metil
- 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] - pirimidin - 4 - cma se lleva a cabo en un discivente
inerte prótico, de preferencia agua, en cuyo saso
la reacción se efectua en presencia de una base de
elección entre un carbonato o un hidróxido alcalino, de preferencia hidróxido sódico o potásico,
o bien en un disolvente inerte aprótico, en cuyo
caso la base se eliga entre un hidruro o un alcóxido
alcalino, de preferencia hidruro sódico.

6. Procadimiento para la obtención de 3 [2 - [4 - (6 - fluoro - 1,2 - hensisorasol - 3 il)piperidino[etii] - 2 - metil - 6,7,8,9 - tetrahidro
- 4H - pirido[1,2 - a]pirimidin - 4 - ona, según
la reivindicación 1, caracterisado porque la ciclación de 3 - [2 - [4 - [1 - (2,4 - difluorofanil) - 1
- (hidroximino)metil[piperidino] - etil] - 2 - metil
- 6,7,8,9 - tetrahidro - 4H - pirido[1,2 - a] - pirimidin - 4 - ona se lleva a cabo a una temperatura
comprendida entre 50 y 150°C, de preferencia la
temperatura de reflujo de la mercia de reacción.



① ES 2 060 069

21 N.º solidtud: 9201424

Techa de presentación de la solicitud: 10,07.92

60 Fecha de prioridad:

INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TECNICA

(5) Int. C1.51	C07D 471/04 //	A61K 3	1/505,	C07D 261/	20, (C	07D 471	/04, :	239:00, 2	221:00)		•
ŀ											
ŀ			•					•		_	
	•									•	
			-			<u> </u>					

DOCUMENTOS RELEVANTES

Catagoría	Document	Reivindicaciones afectadas	
. Y	ES-A-8708881 (JANSSEN PHARMACEUTICA Todo el documento *)	1-6
Υ .	EP-A-368388 (JANSSEN PHARMACEUTICA) * Todo el documento *		1-6
. *	EP-A-459042 (JANSSEN PHARMACEUTICA) * Todo el documento *		1-6
A	EP-A-110435 (JANSSEN PHARMACEUTICA)		1-6
٠.			
XI de j YI de mie	caría de los documentos citados particular relevancia particular relevancia combinado con otro/s de la me categoría da el estado de lo técnica	O: referido a divulgación no escrito P: publicado entre la fecha de prioridad y la de p de la solidad E: documento enterior, pero publicado después de presenteción de la solicitud	
الغاة	sente informe ha sido realizado sera todas las reivindicaciones	pare las reivindicaciones nº:	
Facha de	realización del informa 23,03,94	Examinador P. Fernández Fernández	Página 1/1

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.